(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 18. März 2004 (18.03.2004)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer $WO\ 2004/022810\ A1$

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: 38/20, 38/22, B60S 1/32, C21D 9/02

C22C 38/18,

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP2003/008988

(22) Internationales Anmeldedatum:

12. August 2003 (12.08.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 37 446.5

16. August 2002 (16.08.2002) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): STAHLWERK ERGSTE WESTIG GMBH [DE/DE]; Letmather Strasse 69, 58239 Schwerte (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): PACHER, Oskar [AT/AT]; Kleinweg 6, A-8041 Graz (AT).
 KLOSS-ULITZKA, Gisbert [DE/DE]; Hinter der Stadt 26, 58809 Neuenrade (DE).

- (74) Anwälte: KÖNIG, Reimar usw.; Lohengrinstrasse 11, 40549 Düsseldorf (DE).
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: USE OF CHROME STEEL AS RAW MATERIAL FOR CORROSION-RESISTANT SPRING ELEMENTS AND METHOD FOR PRODUCING SAID CHROME STEEL

(54) Bezeichnung: VERWENDUNG EINES CHROM-STAHLS ALS WERSTIOFF FÜR KORROSIONSBESTÄNDIGE FEDER-ELEMENTE UND DESSEN HERSTELLUNG

(57) Abstract: The invention concerns a ferritic chrome steel containing 0.03 to 0.1 % of carbon, 0.2 to 0.9 % of silicon, 0.3 to 1 % of manganese, 13 to 20 % of chromium, up to 0.5 % of nickel, 0.1 to 1.5 % of molybdenum, 0.1 to 0.5 % of copper, 0.03 to 0.05 of nitrogen, less than 10 ppm of boron, up to 0.01 % of titanium, and 0.01 to 0.10 % of niobium, 0.02 to 0.25 % of vanadium and up to 0.002 % of aluminium, the rest consisting of iron. Said ferritic chrome steel is characterized by a strong corrosive resistance and can be used as raw material for cold-formed spring elements exhibiting enhanced elastic properties and high shape precision, in particular for leaf springs, windscreen wiper spring switch blades, textile machine reed blades, oil wiping rings for internal combustion engines as well as sealing plates for hydraulics.

(57) Zusammenfassung: Ein ferritischer Chrom-Stahl mit 0,03 bis 0,1 % Kohlenstoff, 0,2 bis 0,9 % Silizium, 0,3 bis 1 % Mangan, 13 bis 20 % Chrom, bis 0,5 % Nickel, 0,1 bis 1,5 % Molybdän, 0,1 bis 0,5 % Kupfer, 0,03 bis 0,05 % Stickstoff, unter 10 ppm. Bor, bis 0,01 % Titan, 0,01 bis 0,10 % Niob, 0,02 bis 0,25 % Vanadium und bis 0,002 % Aluminium, Rest Eisen zeichnet sich durch eine hohe Korrosionsbeständigkeit aus und eignet sich als Werkstoff für kalt geformte Federelemente mit verbesserten Federeigenschaften und hoher Formgenauigkeit, insbesondere für Blattfedern, Federschienen von Scheibenwischern und Rietlamellen für Textilmaschinen, Ölabstreifringe für Verbrennungsmotoren sowie Dichtungslamellen für hydraulische Anlagen.

/O 2004/022810 A1

VERWENDUNG EINES CHROM-STAHLS ALS WERKSTOFF FÜR KORROSIONSBESTÄNDIGE FEDERELEMENTE UND DESSEN HERSTELLUNG

"Verwendung eines Chrom-Stahls und dessen Herstellung"

Die Erfindung bezieht sich auf die Verwendung eines Chrom-Stahls mit 0,03 bis 0,1% Kohlenstoff, 0,2 bis 0,9% Silizium, 0,3 bis 1% Mangan, 13 bis 20% Chrom, unter 0,5% Nickel, 0,1 bis 1,5 % Molybdän, 0,1 bis 0,5% Kupfer, 0,03 bis 0,05% Stickstoff, unter 10 ppm. Bor, unter 0,01% Titan, 0,01 bis 0,10% Niob, 0,02 bis 0,25% Vanadium und vorzugsweise unter 0,002% Aluminium, Rest Eisen.

Chrom-Stähle mit ferritischem oder je nach ihrem Nickelgehalt ferritischaustenitischem Gefüge besitzen eine hohe Korrosionsbeständigkeit und sind in großer Zahl bekannt.

10

15

So beschreibt beispielsweise die europäische Offenlegungsschrift 1 099 773 A1 einen ferritischen Chrom-Stahl mit 0,02 bis 0,06% Kohlenstoff, bis 1% Silizium, bis 1% Mangan, 11 bis 30% Chrom, bis 0,7% Nickel, bis 0,05% Phosphor, bis 0,01% Schwefel, bis 0,005% Aluminium, dessen Gehalte an Stickstoff, Vanadium und Kohlenstoff in bestimmter Weise aufeinander abgestellt sind. Dieser Stahl ist sehr weich und eignet sich daher als Werkstoff für rostfreie Tiefziehbleche mit geringer Anisotropie.

Des weiteren beschreibt die europäische Offenlegungsschrift 1 113 084 A1 einen ferritischen Chrom-Stahl mit bis 0,1% Kohlenstoff, bis je 1,5% Silizium und Mangan, 5 bis 50% Chrom, bis 2% Nickel, bis 2,5% Molybdän, bis 2,5% Kupfer, bis 0,1% Stickstoff, bis 0,05% Bor, bis 0,5% Titan, bis 0,5% Niob, bis 0,3% Vanadium, bis 0,08% Phosphor, bis 0,02% Schwefel, bis 0,2% Aluminium, bis 0,3% Zirkonium und bis 2,0% Wolfram. Der Stahl ist sehr weich und eignet sich wegen seiner guten Verformbarkeit ebenfalls als Werkstoff für Tiefziehbleche mit einer bestimmten Kristallorientierung im An-

schluß an eine Walzverformung und ein abschließendes Glühen bei 800 bis 1100° C.

Schließlich beschreibt die US-Patentschrift 5 178 693 einen ferritischaustenitischen Chrom-Stahl mit 0,01 bis 0,15% Kohlenstoff, bis 1,39% Silizium, 0,1 bis 4,0% Mangan, 10 bis 20% Chrom, bis 2,5% Molybdän, 0,1 bis
4,0% Kupfer, bis 0,032% Stickstoff, bis 0,0050% Bor, bis 0,02% Vandium
und bis 0,20% Aluminium. Dieser Stahl eignet sich zum Herstellen von dünnem Band, aus dem sich nach einem abschließenden Durchlaufglühen bei
300 bis 650°C durch Ausstanzen oder -schneiden Blattfedern herstellen lassen. Es hat sich jedoch herausgestellt, daß das Band nach dem Schlußglühen bei der angegebenen Temperatur und dem Abkühlen auf Raumtemperatur hohe Eigenspannungen aufweist, die je nach ihrer Stärke beim Ausstanzen zu einem Verziehen der Stanzteile führt. Dies ist bei Federelementen, insbesondere bei Lamellenfedern ein erheblicher Nachteil, weil sie dann
noch gerichtet und zur abschließenden Formgebung gebogen werden müssen. Bei höheren inneren Spannungen bzw. Eigenspannungen kann es zudem zu einer Verringerung der Dauerfestigkeit kommen.

Werkstoffe für Federelemente erfordern eine hohe lineare Federrate, die nach der Formel

 $R = \delta F / \delta s$

5

10

15

aus der Steigung einer Kraft/Auslenkungs-Geraden ermittelt wird, wobei F die Kraft und s die Auslenkung ist. Des weiteren ist bei Federelementen die zulässige Feder-Grenzspannung kennzeichnend, die gemäß DIN 2088 und DIN 2089 aus der Zugfestigkeit R_m multipliziert mit einer Konstanten errechnet wird. Diese Konstante liegt je nach der Federgeometrie und Anwendung im Einzelfall bei 0,4 bis 0,7.

Kohlenstoffstähle mit Kohlenstoffgehalten bis 1% besitzen nach einer Wärmebehandlung zwar hohe R_m -Werte und erlauben daher auch hohe Grenzspannungen; ihre Korrosions-, insbesondere Rostbeständigkeit ist jedoch

gering. Dieser Nachteil ist gravierend, weil Federelemente zumeist feuchter Luft ausgesetzt sind und in großem Umfange auch in der chemischen Industrie zur Verwendung kommen. Besser geeignet sind daher austenitische Stähle wegen ihrer hohen Korrosionsbeständigkeit. Diese erfordern jedoch einen verhältnismäßig hohen Anteil teurer Legierungselemente wie insbesondere Nickel. Das gilt auch für ausscheidungshärtbare austenitische Stähle, die zur Verbesserung ihrer Festigkeit Aluminium, Titan oder Niob enthalten.

5

15

20

25

30

10 Außerdem kommen nickelhaltige Stähle für Gegenstände, die mit der menschlichen Haut in Berührung kommen, beispielsweise Schmuck, aus gesundheitlichen Gründen nicht in Frage.

Preislich günstiger sind martensitische Chrom-Stähle, die jedoch mit dem Nachteil einer schlechteren Kaltverformbarkeit behaftet sind und sich daher nur im geglühten Zustand zu Federelementen verarbeiten lassen. Die daraus hergestellten Federn erfordern ein Glühen bzw. Härten bei hohen Temperaturen sowie ein anschließendes Anlassen. Das Härten der Einzelteile ist mit hohen Kosten verbunden und erfordert aus Gründen der Qualität zur Endkontrolle eine Härteprüfung, so daß der Kostenvorteil aus dem Wegfall teurer Legierungselemente wieder verloren geht. Außerdem besteht bei den martensitischen Chrom-Stählen die Gefahr, daß sich im Gefüge Inseln und Nester aus Chromkarbiden bilden, die zu einer Beeinträchtigung der Korrosionsbeständigkeit führen.

Auch mit Hilfe einer Beschichtung läßt sich keine durchgreifende, vor allem längerfristige Verbesserung der Korrosionsbeständigkeit erreichen, weil solche Beschichtungen eine sehr geringe Dicke besitzen müssen und durch Verschleiß oder Beschädigungen ihre Schutzwirkung verlieren. Bei metallischen Beschichtungen können sich zudem an beschädigten Stellen Lokalelemente bilden, die zu einer verstärkten Korrosion führen. Die Gefahr ist bei Federelementen besonders groß, weil diese häufig mit Ausstanzungen und Punktschweißungen versehen oder zur Lagefixierung in metallischen Klemmführungen angeordnet sind.

Die Erfindung ist darauf gerichtet, die Federeigenschaften, gekennzeichnet durch die Zugfestigkeit und die Formgenauigkeit von Federelementen aus einem korrosionsbeständigen Stahl zu verbessern.

5

10

Um dies zu erreichen, schlägt die Erfindung die Verwendung eines ferritischen Chrom-Stahls mit 0,03 bis 0,1% Kohlenstoff, 0,2 bis 0,9% Silizium, 0,3 bis 1% Mangan, 13 bis 20% Chrom, unter 0,5% Nickel, 0,1 bis 1,5% Molybdän, 0,1 bis 05% Kupfer, 0,03 bis 0,05% Stickstoff, unter 10 ppm Bor, unter 0,01% Titan, 0,01 bis 0,10% Niob, 0,02 bis 0,25% Vanadium, Rest Eisen vor.

Besonders geeignet ist ein ferritischer Chrom-Stahl mit 0,03 bis 0,08% Kohlenstoff, 0,2 bis 0,9% Silizium, 0,4 bis 0,8% Mangan, 15 bis 18% Chrom, unter 0,2% Nickel, je 0,1 bis 0,5% Molybdän und Kupfer, 0,03 bis 0,05% Stickstoff, unter 8 ppm Bor, unter 0,005% Titan, 0,01 bis 0,05% Niob und 0,05 bis 0,20% Vanadium, Rest Eisen.

20

15

Die Erfindung vereinigt die hohe Korrosionsbeständigkeit der ferritischen Chrom-Stähle mit der hohen Zugfestigkeit höher legierter Federstähle; sie macht sich folgende Erkenntnisse zu Nutze:

25

Durch Absenken des Titangehaltes auf unter 0,005% können höhere Glühtemperaturen, insbesondere Glühtemperaturen von 1000 bis 1200°C zur Anwendung gelangen. Unter diesen Bedingungen entstehen keine Titankarbide und/oder Titankarbonitride als versprödend wirkende MX-Ausscheidungen. Sie würden sich vorzugsweise an den Korngrenzen ausbilden und dadurch ein nachfolgendes Kaltverformen erschweren bzw. verhindern.

30

Aufgrund der höheren Glühtemperatur läßt sich die Auflösung der Karbide und/oder Karbonitride soweit steigern, daß - wegen des Fehlens von Ausscheidungskeimen aus Titankarbid oder Titankarbonitrid - nach einem Abschrecken ein sehr hoher Anteil von Legierungselementen metastabil in Lö-

sung bleibt. Dieser höhere Anteil an gelösten oder metastabil gelösten Elementen und/oder Ausscheidungen, dürfte für die ausgezeichnete Kaltverformbarkeit und für die erfindungsgemäß hohe Verfestigung des Stahl verantwortlich sein.

5

10

Durch die Begrenzung des Titangehaltes, bei gleichzeitigem Mikrolegieren mit den Elementen Vanadium und Niob, wird ferner besonders vorteilhaft verhindert, daß titanhaltige MX-Ausscheidungen als isomorphe Keime, das heißt Keime mit gleicher Gitterstruktur, für gemeinsame, kohärente Vanadium- und Niob-Ausscheidungen dienen. Da Vanadium bevorzugt als Nitrid, Niob hingegen vorzugsweise als 50:50-Karbonitrid ausgeschieden wird, ist die Wachstumskinetik dieser Ausscheidungen verschieden. Der Festigkeitsanstieg durch eine Wärmebehandlung bei Temperaturen von 100 bis 300°C ist auf das Wachsen von metastabilen Ausscheidungen zurückzuführen.

15

Zur Vermeidung schwerlöslicher Boride sollte der Gehalt an Bor unter 10 ppm, jener von Aluminium unter 0,002% liegen.

Der Stahl kann des weiteren noch unter 0,002% Aluminium enthalten.

20

Bei dem vorgeschlagenen Stahl sind die Gehalte an Kohlenstoff und Stickstoff und/ oder Niob, Vanadium und Titan vorzugsweise wie folgt aufeinander abgestimmt:

25 (%C) / (%N) = 0,8 bis 2,0

$$[(\%Nb) + (\%V)] / 10 (\%Ti) = 5 bis 17.$$

Der erfindungsgemäße Stahl zeichnet sich durch eine außergewöhnlich hohe Zugfestigkeit, eine hervorragende Kaltverformbarkeit und hohe Korrosionsbeständigkeit aus; er besitzt ein sehr feinkörniges Gefüge und erlaubt hohe Temperaturen bei einem Lösungsglühen ohne die Gefahr einer Korngrenzenversprödung durch Karbide und/oder Karbonitride. Diese verbleiben nach einem solchen für ferritische Stähle atypischen Lösungsglühen vorzugsweise ein bis fünfzehn Minuten bei 1000 bis 1200°C, metastabil in fe-

ster Lösung und erlauben ein ggf. mehrstufiges Kaltverformen. Dem Kaltverformen schließt sich vorzugsweise ein zehn- bis fünfzehnmenütiges Schlußerwärmen bei 100 bis 400°C, vorzugsweise bei höchstens 300°C an.

5

10

15

20

25

30

Im einzelnen kann der erfindungsgemäße Chrom-Stahl in der Form von Runddraht mit einer Querschnittsabnahme bis 40%, vorzugsweise bis 35% kaltverformt werden und anschließend ein Lösungsglühen zur weitgehenden Beseitigung der karbidischen bzw. karbonitridischen Ausscheidungen mit anschließendem Abschrecken stattfinden. Im kaltverformten, lösungsgeglühten und abgeschreckten Zustand besitzt der Stahl bzw. Draht eine ausgezeichnete Kaltverformbarkeit, die sich noch durch eine weitere Kaltverformung mit Querschnittsabnahmen bis 65%, beispielsweise 50% verbessern läßt. Danach übersteigt die Festigkeit des Stahl bereits diejenige eines herkömmlichen kaltgewalzten Federbandstahls gemäß DIN 17 222 und DIN 17 224 mit R_m-Werten von 1150 bis 1500 N/mm² für die Stahlqualitäten Ck 55, Ck 67, Ck 101 und 50CrV4.

Das Gefüge des erfindungsgemäßen wärmebehandelten und kaltverformten Stahls ist mit einer Korngröße unter 20 µm außerordentlich feinkörnig, wie sich aus der Gefügeaufnahme gemäß Fig. 2 im Vergleich mit dem auch schon feinkörnigen Ausgangsgefüge gemäß Fig. 1 ergibt. Die Gefügeaufnahme der Fig. 2 läßt erkennen, daß das Gefüge ferritisch ist, jedoch in geringer Menge Umwandlungsgefüge-Bestandteile (dunkle Stellen) enthält, bei denen es sich um Martensit handeln dürfte, der sich in Richtung einer Festigkeitserhöhung auswirkt.

Schließlich kann der Stahl auch noch einer dritten Kaltverformung mit einem Verformungsgrad bis 12% unterworfen werden, bei der aus dem Runddraht ein Draht mit rechteckigen Querschnitt hergestellt wird, um die Korngröße auf unter 15 µm zu drücken.

Unabhängig von der Zahl der Verformungsstufen sollte der Stahl bei niedriger Temperatur, vorzugsweise bei 100 bis 400°C, besser noch bei höchstens 300°C ausgelagert werden, um die Zugfestigkeit weiter zu steigern.

Dieses Auslagern bei sehr niedriger Temperatur geschieht vorzugsweise unter Einwirkung einer Spannung und/oder einer Flächenpressung von 20 bis 100 N/mm² und dient zum Abbau etwaiger innerer Spannungen, insbesondere Querspannungen.

5

10

Der Stahl eignet sich insbesondere als Werkstoff zum Herstellen von Blattfedern, Federschienen für Scheibenwischer, Rietlamellen für Textilmaschinen, Ölabstreifringe für Verbrennungsmotoren sowie Dichtungslamellen für hydraulische Anlagen. Wegen seines geringen Nickelgehaltes ist der Stahl zudem sehr gut hautverträglich und eignet sich daher auch als Werkstoff für Armbandverschlüsse, Armbänder und Gebrauchsgegenstände mit niedriger Nickel-Abgaberate entsprechend der EU-Richtlinie 94/27 EG vom 30. Juni 1994 (vgl. ABI. L 188/1), die eine Abgaberate unter 0,5 µg/cm²/Woche vorschreibt, während die Nickel-Abgaberate bei einem herkömmlichen 18/8 Chrom-Nickel-Stahl bis 100 µg/cm²/Woche erreichen kann.

Der erfindungsgemäße Stahl besitzt eine Korrosionsbeständigkeit und Federeigenschaften, die gemessen an der Zugfestigkeit das Niveau hoch legierter austerritischer Stähle wie X5CrNiMo18,10 erreicht.

20

25

30

15

Der Stahl besitzt ein ferritisches Gefüge mit Niob- und/oder Vanadium Karbiden bzw. -Niobkarbiden; er ist jedoch aufgrund seines Titangehaltes unter 0,01%, vorzugsweise unter 0,006% frei von titanhaltigen Ausscheidungen. Versuche haben nämlich ergeben, daß die Titankarbide beim Lösungsglühen erhalten bleiben und nicht in Lösung gehen. Insofern verhalten sich die Titankarbide anders als die in Lösung gehenden Karbide des Vanadiums und des Niobs. Außerdem verursachen die Titankarbide versprödend wirkendene Korngrenzenausscheidungen bei hohen Glühtemperaturen, weswegen der Titangehalt unter 0,01%, vorzugsweise unter 0,006% besser noch unter 0,004% liegen sollte.

Die Erfindung ist in dem Blockdiagramm der Fig. 3 beispielhaft dargestellt; sie wird nachfolgend anhand von Vergleichsversuchen des näheren erläutert.

Beispiel 1

5 Ein Runddraht aus dem Stahl A1 gemäß Tabelle I mit einem Durchmesser d₀ wurde mittels angetriebener Hartmetallscheiben auf einen Durchmesser d heruntergewalzt. Der Verformungsgrad wurde für jeden Versuch als relative Abmessungsänderung ε nach der Formel

10 $\varepsilon = 100 \cdot \Delta d/d_0$

15

25

30

aus der Querschnittsdifferenz $\Delta d = d_0 - d$ errechnet.

Bei jeder Versuchsreihe wurde die Anstellung der Hartmetallscheiben in Richtung einer zunehmenden Querschnittsabnahme solange verändert, bis Oberflächenfehler, insbesondere Oberflächenrisse auftraten oder die Anstellkräfte bzw. die auf die Hartmetallscheiben wirkenden Walzkräfte ein vorgegebenes Grenzmaß erreichten.

Die Verformungsgrade sind in der Tabelle II zusammengestellt; darin bezeichnen ϵ_1 , ϵ_2 und ϵ_3 die Verformungsgrade des ersten, zweiten und des dritten Kaltverformens.

Der mit dem Verformungsgrad ε₁ kaltverformte Runddraht wurde in einem Durchlauf-Glühofen unter Schutzgas mit einem Taupunkt unter -65°C auf die aus der Tabelle II ersichtliche Temperatur T1 erhitzt. Nach dem Verlassen der Heizzone des Ofens wurde der lösungsgeglühte Runddraht zur Vermeidung einer Oxidation mit kaltem Schutzgas umspühlt und alsdann mit Wasser abgeschreckt sowie an Luft getrocknet.

Bei einer abschließenden Wärmebehandlung im Anschluß an ein Kaltverformen wurde der Runddraht aus dem Stahl A1 im Durchlaufverfahren in einem Ofen schlußgeglüht, der an der Einlauf- und der Auslaufseite jeweils mit angetriebenen Rollen versehen war. Der Runddraht konnte so unter

Zugspannung in einem Heizrohr mit Hilfe von Infrarotstrahlen bei den aus der Tabelle II ersichtlichen Temperaturen T2 erwärmt werden. Die Drehzahlen der angetriebenen Rollen wurden während des Erwärmens so geregelt, daß der Runddraht unter einer Zugspannung von 20 N/mm² stand und sich aus der Ziehgeschwindigkeit eine Wärmebehandlung von 35 min ergab.

5

10

15

20

30

Der in dieser weise wärmebehandlete Runddraht wurde zu Federelementen verarbeitet. Bei einer Untersuchung ergab sich, daß die Federeigenschaften nur wenig streuten.

Beispiel 2

Zum Herstellen von Kompressions- und/oder Ölabstreifringen bzw. Kolbenringen für Verbrennungsmotoren wurde ein Runddraht aus dem Stahl A2 gemäß Tabelle I zunächst mit einem Verformungsgrad von ϵ_1 = 23% zu einem Flachdraht mit quadratischem Querschnitt umgeformt. Der Flachdraht wurde sodann unter Schutzgas im Durchlaufverfahren in einem Wärmeofen auf 1065°C erwärmt und anschließend in Wasser abgeschreckt. Nach einem Zwischentrocknen wurde der Draht mit Hilfe einer Kassetten-Walzvorrichtung bei einem Verformungsgrad von ϵ_2 = 43% zu einem Vorprofil umgeformt. Dem schloß sich eine weitere Verformung mit Hilfe eines Ziehsteins mit einem Verformungsgrad von ϵ_3 = 6% zum Herstellen des vorgegebenen Kolbenring-Querschnitts an.

Der fertige Draht besaß eine Zugfestigkeit von 1620 N/mm² bei einer Restdehnung von 3%.

Die zweite Wärmebehandlung (Schlußerwärmen) ist nicht zwingend erforderlich, weil beispielsweise Kolbenringe mit einer geringen Ovalität von bis zu wenigen µm im eingebauten Zustand infolge ihrer Ovalität unter Formzwang bzw. mechanischen Spannungen stehen, die jedoch nach Inbetriebnahme des Motors infolge der entstehenden Verbrennungswärme rasch abgebaut werden.

Den erfindungsgemäßen Stählen A1 bis A3 in Tabelle I sind zwei herkömmliche Chromstähle B1 und B2 mit einer Zusammensetzung gegenübergestellt; aufgrund derer der Kohlenstoff durch Titan als Titankarbid stabil abgebunden war. Die Daten der Tabelle II zeigen, daß bei diesen Vergleichsstählen die aus der Fachliteratur bei ferritischen Chrom-Stählen maximal zulässige Glühtemperatur von 800°C nicht überschritten werden darf, weil es sonst zu Korngrenzenversprödungen kommt, die eine anschließende Kaltverformung außerordentlich erschweren oder auch unmöglich machen. Die erfindungsgemäßen Chrom-Stähle lassen sich hingegen, wie die Daten der Versuchsstähle A1 bis A3 zeigen, bei erheblich höheren Temperaturen glühen und besitzen danach eine bessere Kaltverformbarkeit und insbesondere ein vorteilhaftes Verhalten beim Niedrigtemperatur-Schlußerwärmen. Dies gilt insbesondere dann, wenn die Gehalte an Titan, Niob und Vanadium und/oder Kohlenstoff und Stickstoff erfindungsgemäß aufeinander abgestimmt sind.

5

10

15

20

25

30

Aus den Daten der Tabelle I ergibt sich, daß die erfindungsgemäßen Stähle A1 bis A3 mit zunehmender Temperatur T1 bei der ersten Wärmebehandlung und einem nachfolgenden Kaltverformen eine Zugfestigkeit (Rm1) bis 1590 N/mm² erreichen. Bei niedrigeren Temperaturen von beispielsweise 850°C läßt sich auch nach einem Kaltverformen keine wesentliche Festigkeitssteigerung erreichen, wie sich aus den Daten der beiden Versuche 1 und 2 ergibt. Das selbe Verhalten zeigen die Versuche 14 bis 16 für den herkömmlichen Stahl B1. Daraus ergibt sich, daß die Temperatur beim Lösungsglühen über 850°C liegen sollte, sie liegt vorzugsweise bei 1000 bis 1200°C.

Die Daten der Versuche 3 bis 13 mit den erfindungsgemäßen Chrom-Stählen A1 bis A3 machen die Bedeutung einer ausreichend hohen Temperatur bei der ersten Wärmebehandlung in Verbindung mit einer erfindungsgemäßen Kaltverformung deutlich und zeigen darüber hinaus, wie sehr sich die Zugfestigkeit mit Hilfe der zweiten Wärmebehandlung bei einer Temperatur bis 300°C erhöhen läßt. Hierzu zeigt der Versuch 10, daß eine Wär-

mebehandlung bei 350°C nicht mehr mit einer Festigkeitserhöhung verbunden ist.

Die durch die Daten der Versuche 1 bis 13 belegten hohen Festigkeitswerte der erfindungsgemäßen Stähle lassen sich auf Gefügeausscheidungen zurückführen, zu denen es bei dem erfindungsgemäßen Kaltverformen und Erwärmen kommt (vgl. Fig. 2). Dies gilt insbesondere für das Abschrecken von der hohen Temperatur der ersten Wärmebehandlung (Lösungsglühen). Besonders bemerkenswert ist dabei, daß das Lösungsglühen (bei Temperaturen von 1000° bis 1200°C) bei hohen Temperaturen nicht mit einer Korngrenzenversprödung durch Karbide und/oder Karbonitride verbunden ist.

5

10

15

20

Die erfindungsgemäßen Verfahrensschritte führen hingegen bei den Vergleichsstählen B1 und B2 zu keiner nennenswerten Verbesserung der Zugfestigkeit, wie die Versuche 14 bis 23 zeigen. Zwar ist nach einer ersten Wärmebehandlung bei 850°C noch ein Kaltverformen mit Verformungsgraden bis 40% möglich (Versuche 15 und 16), jedoch ohne signifikante Festigkeitssteigerung. Bei höheren Glühtemperaturen auf über 1000°C kommt es hingegen zu einer für ferritische Chrom-Stähle typischen Korngrenzenversprödung, die ein anschließendes Kaltverformen unmöglich machen.

Tabelle I

_				-			_		_	,
a	ָ ב	(mdd)	ო	,	ဂ	,	ဂ	,,	12	4
ō	3 8	(0/)	0,11	FOO	17,0	PC 0	0,51	0.40	0,12	700
>	, (%)	(0/)	0,14	000	0,20	07.0	0,10	900	0,00	000
SP.	(%)	0,0	0,10	0.15	2,5	0.47	2, 1	700	† 0.0	900
=	(%)		200,0	000	20,0	000	30,5	0.70	2	2,75
Mo	(%)	5	7,12	0.25	27.5	0.33	42.5	000	2102	900
Z	8	0%	355	0.25		0.21		0.52	1	0.46
z	%	0.048	2,25	0.052		0.038		0.021		0.029
ပ	%	0 02		0.05		0.035		0.043		0.081
M	%	0.49		0,63		0,63		0,38		0.52
:S	%)	0.5		0,42	;	0,46	9	0,52		0,61
ර්	(%)	16.6	00,	18,3	207	18,7	0 0,	18,0	1 07	18,7
Erfindung		Б		Ja		Ja	N - 1-	Nein		Nein
Leg.	ž	Ą	6	¥	C	A3	õ		ć	29

Tabelle II

_							,	-,-		_,								_	_								
Rm2	(N/mm²)		•	745	1220	1485	1560	1650	1605		1620	1690	1000	01/1	1480	1405	069	835	1145	995		• 6	050	670	ı	t	ı
T2			Veille	120	120	keine	120	150	150	keine	100	150	250	250	3	064	150	150	150	150		750	001	150	1		•
Verformbarkeit		415	ng i	ng	gut	gut	qut	gut	aut	ant	aut	tilo	Tib.	+15	100	dui	gut	gut	schlecht	schlecht	sehr schlecht	schlocht	SCHIEGHIE	sculecht	schlecht	schlecht	sehr schlecht
Rm1	(N/mm ²)	680	750	007	1175	1425	1480	1495	1540	1515	1535	1550.	1590	1590	1500	300	080	880	1150	990	1	620	020	6/0	1	ì	
63	(%)	keine	45	5 4	CL	10	10	15	10	15	15	15	15	15	15	4	2 1	13	1	1	ı	,		-	•	•	
23	(%)	30	30	8	04	30	. 40	20	50	40	50	. 60	20	22	02	7,	2 6	00	40	10		9	18	2		•	1
11	(၁)	850	850	1050	0001	1050	1050	1050	1100	1120	1120	1120	1120	1120	1120	850	850	250	nco	1000	1050	1000	1000	4060	000	1050	1100
2	(%)	10	10	10	2 6	33	35	35	35	35	35	35	35.	35	35	10	25	25	52	67	35	35	35	25	25	Co	25
Vers.	Ž	1	2	د		4	5	9	7	8	6	9	=	12	13	4	7.	, w	2 2	3	18	19	50	2	22	37	23
Leg.	Z.	A1	A1	A1	٨٠	2	A1	3	A2	A3	A3	A3	A3	A3	A3	. 81	B1	B3	6	5 2	B1	B2	B2	B2	B2	200	79

Bd000076.

<u>Patentansprüche</u>

1. Verwendung eines ferritischen Chrom-Stahls mit

5 0,03 bis 0,1% Kohlenstoff, 0,2 bis 0,9% Silizium, 0,3 bis 1% Mangan, 13 bis 20% Chrom, unter 0,5% Nickel, 10 0,1 bis 1,5% Molybdän, 0,1 bis 0,5% Kupfer, 0,03 bis 0,05% Stickstoff, unter 10 ppm Bor. unter 0,01% Titan, 15 0,01 bis 0,10% Niob, 0,02 bis 0,25% Vanadium, unter 0,002% Aluminium, Rest Eisen

- 20 als Werkstoff für korrosionsbeständige Federelemente.
 - 2. Verwendung eines Chrom-Stahls nach Anspruch 1, der unter 10 ppm Bor und/oder unter 0,002% Aluminium enthält.
- 25 3. Verwendung eines Stahls nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Gehalte an Kohlenstoff und Stickstoff der Bedingung

$$(%C) / (%N) = 0.8 bis 2.0$$

- 30 genügen.
 - 4. Verwendung eines Chrom-Stahls nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß die Gehalte an Niob, Vanadium und Titan der Bedingung

[(%Nb) + (%V)]/10 (%Ti) = 5 bis 17

genügt.

5

- 5. Verwendung eines Chrom-Stahls nach einem der Ansprüche 1 bis 4 im lösungsgeglühten, kaltverformten und bei niedrigen Temperaturen angelassenen Zustand.
- 10 6. Verwendung eines Chrom-Stahls nach einem der Ansprüche 1 bis 5 zum Herstellen von formstabilen und verzugarmen Gegenständen durch Stanzen oder Schneiden.
- 7. Verwendung eines Chrom-Stahls nach einem der Ansprüche 1 bis 6 als Werkstoff für Blattfedern, Federschienen für Scheibenwischer, Kolbenringe für Verbrennungsmotoren, Dichtungslamellen für hydraulische Anlagen, Rietlamellen sowie für in Hautkontakt kommende Erzeugnisse.
- 20 8. Verfahren zur Verbesserung der Federeigenschaften von strangförmigem Gut, bei dem ein ferritischer Chrom-Stahl mit

0,03 bis 0,1% Kohlenstoff,
0,2 bis 0,9% Silizium,
25 0,3 bis 1% Mangan,
13 bis 20% Chrom,
unter 0,5% Nickel,
0,1 bis 1,5% Molybdän,
0,1 bis 0,5% Kupfer,
30 0,03 bis 0,05% Stickstoff,
unter 10 ppm Bor,
unter 0,01% Titan,
0,01 bis 0,10% Niob.

0,02 bis 0,25% Vanadium,

unter 0,002% Aluminium, Rest Eisen

bei einem Verformungsgrad bis 40% kaltverformt, anschließend lösungsgeglüht und abgeschreckt wird.

- 9. Verfahren nach Anspruch 8, **gekennzeichnet durch** ein Lösungsglühen bei 1000° bis 1200°C.
- 10 10. Verfahren nach Anspruch 8 oder 9, dadurch gekennzeichnet, daß der lösungsgeglühte Stahl mit einem Verformungsgrad bis 65% kaltverformt wird.
- Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß der kalt verformte Stahl bei einer Temperatur von 100° bis 400°C warm ausgelagert wird.
- 12. Verfahren nach Anspruch 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet, daß der Stahl mit einem Verformungsgrad bis 12% auf eine mittlere Korngröße unter 15µm eingestellt wird.
 - 13. Verfahren nach Anspruch 11 oder 12, gekennzeichnet durch ein Schlußglühen unter Spannung.
- 25 14. Verfahren nach Anspruch 13, gekennzeichnet durch eine Zugspannung von 20 bis 100 N/mm².

5

Fig. 1

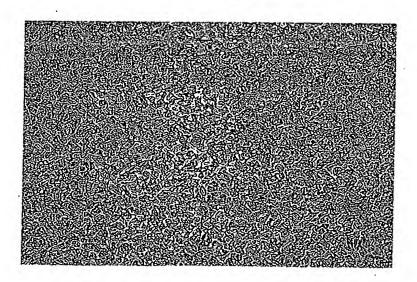
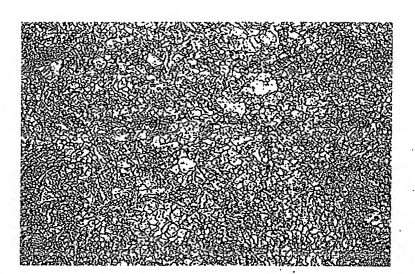
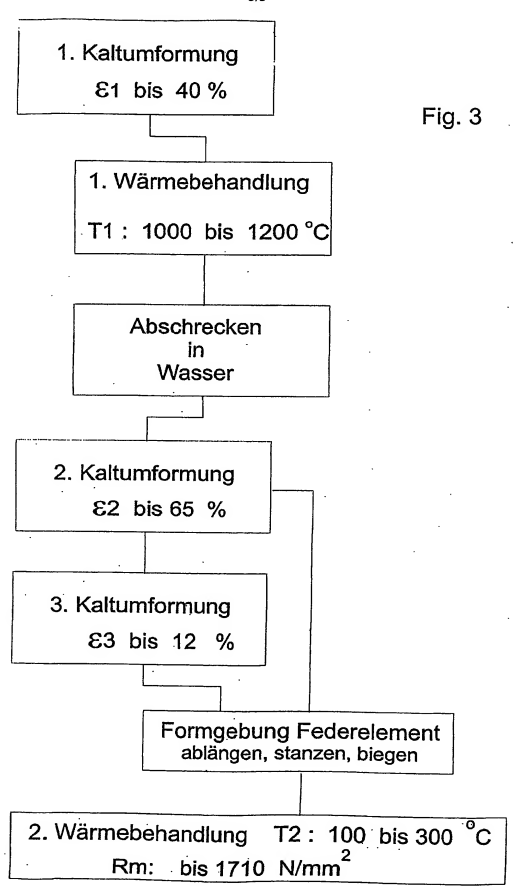


Fig. 2





INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Internatio lication No PCT/EP 03/08988

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER C22C38/18 C22C38/20 C22C38/2	2 B60S1/32	C21D9/O2								
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC											
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)											
	Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C22C B60S C21D										
Documentat	Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched										
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)											
]											
	EPO-Internal, WPI Data, PAJ										
C DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT										
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rela	event nassanes	Relevant to claim No.								
Calegory	oration of document, with indicator, infere appropriate, or are real		Notoralit to statistics.								
Α	US 4 022 640 A (TANCZYN HARRY)		1–14								
	10 May 1977 (1977-05-10) column 2, line 38-45; claims 1-4										
A	EP 1 106 705 A (NIPPON STEEL CORP)	1-14								
, ,	13 June 2001 (2001-06-13)	,									
	claims 1-4; table 1										
A	US 4 594 115 A (LACOUDE MICHEL E 10 June 1986 (1986-06-10)	T AL)	1–14								
	claims 1-10										
А	WO 96 11483 A (CRS HOLDINGS INC)		1-14								
	18 April 1996 (1996-04-18) page 7, line 20-23; claims 1-12										
		•	•								
Furt	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members a	are listed in annex								
	ategories of cited documents:	N T CHOIN IGHING MONIBORO									
	ent defining the general state of the art which is not		nflict with the application but								
"E" earlier	considered to be of particular relevance invention *E* earlier document but published on or after the international *Y* document of particular relevance; the claimed invention										
"L" docum	filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance, the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone which is cited to establish the publication date of another "Y" document of particular relevance; the claimed invention										
citatio "O" docum	on or other special reason (as specified) tent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	cannot be considered to invo document is combined with o	olve an inventive step when the one or more other such docu-								
P docum	means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	ments, such combination be in the art. *&* document member of the sam	ing obvious to a person skilled								
	actual completion of the international search	Date of mailing of the interna									
1	19 December 2003 02/01/2004										
Name and	mailing address of the ISA	Authorized officer									
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel (431–70) 340–2940 Tv. 31 651 epo pl										
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016 Badcock, G											

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Internatic application No
PCT/EP 03/08988

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date		
US 4022640	Α	10-05-1977	US	3888119 A	10-06-1975		
EP 1106705	A	13-06-2001	CN EP JP JP US	1298034 A ,B 1106705 A1 3315974 B2 2001220654 A 6464803 B1	06-06-2001 13-06-2001 19-08-2002 14-08-2001 15-10-2002		
US 4594115	A	10-06-1986	FR AT CA EP JP	2567151 A1 49238 T 1254062 A1 0170598 A1 61019734 A	10-01-1986 15-01-1990 16-05-1989 05-02-1986 28-01-1986		
WO 9611483	A	18-04-1996	AT CA DE DE EP WO US	193957 T 2202259 A1 69517533 D1 69517533 T2 0786140 A1 9611483 A1 5601664 A	15-06-2000 18-04-1996 20-07-2000 08-03-2001 30-07-1997 18-04-1996 11-02-1997		

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internal Aktenzelchen
PCT/EP 03/08988

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C22C38/18 C22C38/20 C22C38/22 B60S1/32 C21D9/02 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C22C B60S C21D Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der Internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, WPI Data, PAJ C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. Α US 4 022 640 A (TANCZYN HARRY) 1 - 1410. Mai 1977 (1977-05-10) Spalte 2, Zeile 38-45; Ansprüche 1-4 EP 1 106 705 A (NIPPON STEEL CORP) Α 1 - 1413. Juni 2001 (2001-06-13) Ansprüche 1-4; Tabelle 1 US 4 594 115 A (LACOUDE MICHEL ET AL) Α 1 - 1410. Juni 1986 (1986-06-10) Ansprüche 1-10 Α WO 96 11483 A (CRS HOLDINGS INC) 1 - 1418. April 1996 (1996-04-18) Seite 7, Zeile 20-23; Ansprüche 1-12 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu X Siehe Anhang Patentfamilie Spätere Veröffentlichung, die nach dem Internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundellegenden Prinzips oder der ihr zugrundellegenden Theorie angegeben ist "E" ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 19. Dezember 2003 02/01/2004 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Badcock, G Fax: (+31-70) 340-3016

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internatic Aktenzeichen
PCT/EP 03/08988

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung		tglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US 4022640 A	10-05-1977	US	3888119 A	10-06-1975
EP 1106705 A	13-06-2001	CN EP JP JP 20 US	1298034 A ,B 1106705 A1 3315974 B2 01220654 A 6464803 B1	06-06-2001 13-06-2001 19-08-2002 14-08-2001 15-10-2002
US 4594115 A	10-06-1986	FR AT CA EP JP	2567151 A1 49238 T 1254062 A1 0170598 A1 61019734 A	10-01-1986 15-01-1990 16-05-1989 05-02-1986 28-01-1986
WO 9611483 A	18-04-1996	AT CA DE DE EP WO US	193957 T 2202259 A1 69517533 D1 69517533 T2 0786140 A1 9611483 A1 5601664 A	15-06-2000 18-04-1996 20-07-2000 08-03-2001 30-07-1997 18-04-1996 11-02-1997